INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

11 Nº de publication :

2 809 731

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

21 N° d'enregistrement national :

00 06977

(C 07 D 487/18, A 61 K 31/551, A 61 P 25/00 //

(12)

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

- 22 Date de dépôt : 31.05.00.
- (30) Priorité :

- (71) Demandeur(s): SANOFI-SYNTHELABO Société anonyme FR.
- Date de mise à la disposition du public de la demande : 07.12.01 Bulletin 01/49.
- 56 Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule
- 60 Références à d'autres documents nationaux apparentés :
- (72) Inventeur(s): GALLI FREDERIC, LECLERC ODILE et LOCHEAD ALISTAIR.
- 73 Titulaire(s):
- Mandataire(s):
- DERIVES DE 1,4-DIAZABICYCLO-[3.2.2] NONANE-PHEYLISOXAZOLE, LEUR PREPARATION ET LEUR APPLICATION EN THERAPEUTIQUE.
- (57) Composés répondant à la formule générale (I)

dans laquelle R₁, R₂, R₃, R₄ et R₅ représentent chacun, indépendamment les uns des autres, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe nitro, amino, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, hydroxy, (C₁-C₆) alkyle, (C₁-C₆) alcoxy ou phényle, deux de ces substituants en positions adjacentes pouvant également représenter ensemble un groupe méthylènedioxy, et R₆ représente un atome d'hydrogène ou un groupe (C₁-C₆) alkyle. Application en thérapeutique.



FR 2 809 731 - A1

Dérivés de 1,4-diazabicyclo[3.2.2]nonane-phénylisoxazole, leur préparation et leur application en thérapeutique.

Les composés de la présente invention répondent à la formule 5 générale (I)

dans laquelle R₁, R₂, R₃, R₄ et R₅ représentent chacun, indépendamment les uns des autres, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe nitro, amino, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, hydroxy, (C₁-C₆)alkyle, (C₁-C₆)alcoxy ou phényle, deux de ces substituants en positions adjacentes pouvant également représenter ensemble un groupe méthylènedioxy, et

20 R_6 représente un atome d'hydrogène ou un groupe (C_1-C_6) alkyle.

Les composés de l'invention peuvent exister à l'état de bases ou de sels d'addition à des acides.

Conformément à l'invention, on peut préparer les composés de formule générale (I) en faisant réagir le 1,4-diazabicyclo-[3.2.2]nonane, de formule (II),

$$N = N$$

$$N = N$$

$$(II)$$

avec un composé de formule générale (IIIa) ou (IIIb)

35
$$H_3C$$
 S R_1 R_2 H_3C S R_4 R_3 (IIIa) H_3C R_6 R_5 R_4 (IIIb)

dans lesquelles R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R_5 et R_6 sont tels que définis ci-dessus, puis en cyclisant le composé de formule générale (IV)

ainsi obtenu, avec de l'hydroxylamine.

La préparation du 1,4-diazabicyclo[3.2.2]nonane est décrite dans *J. Med. Chem.* 1993, **36**, 2311-2320.

Les composés de formule générale (IIIb) sont accessibles à partir des précurseurs bis-méthylthio (IIIa), dont la synthèse est décrite dans la littérature, par exemple dans 20 Tetrahedron 1976, 32, 1779, ou par analogie avec cette synthèse.

L'étape de cyclisation avec l'hydroxylamine est décrite dans Synthesis, 1989, 20.

25 T.es. ev

Les exemples qui vont suivre illustrent la préparation de quelques composés selon l'invention. Les microanalyses élémentaires, et les spectres I.R. et R.M.N. confirment les structures des composés obtenus.

30 Les numéros indiqués entre parenthèses dans les titres des exemples correspondent à ceux de la lère colonne du tableau 1 donné plus loin.

Dans les noms des composés, le tiret "-" fait partie du mot, et le tiret "_" ne sert que pour la coupure en fin de ligne ;

35 il est à supprimer en l'absence de coupure, et ne doit être remplacé ni par un tiret normal ni par un espace.

Exemple 1 (Composé N°1).

Bromhydrate de 4-(5-phénylisoxazol-3-yl)-1,4-diazabicyclo_[3.2.2]nonane 2:1.

- 5 1.1. 1-Phényl-3,3-bis (méthylthio) prop-2-èn-1-one.
 Dans un ballon de 250 ml on introduit 16,5 g (172 mmoles) de tertiobutylate de sodium en suspension dans 50 ml de toluène et 30 ml de N,N-diméthylformamide. On refroidit le milieu à 4°C pour ajouter lentement un mélange de 10 g (86 mmoles)
- 10 d'acétophénone et 5,1 ml (86 mmoles) de sulfure de carbone. On laisse la température remonter jusqu'à l'ambiante et agite pendant 15 h.

On refroidit à nouveau à 4°C et ajoute lentement 10,7 ml (172 mmoles) d'iodométhane et on agite le milieu réactionnel à

15 température ambiante pendant 1 h, puis au reflux pendant 2 h. On verse le mélange sur de la glace et on extrait la phase aqueuse avec de l'acétate d'éthyle. On sèche les phases organiques sur sulfate de sodium et on les concentre sous pression réduite. On obtient 11,5 g de produit sous forme de 20 solide.

Point de fusion : 94-95°C.

35

- 1.2. 1-Phényl-3-(1,4-diazabicyclo[3.2.2]non-4-yl)-3-(méthylthio)prop-2-èn-1-one.
- Dans un ballon de 100 ml on introduit 11 g (49 mmoles) de 1-(phényl)-3,3-bis(méthylthio)prop-2-èn-1-one en solution dans 20 ml d'éthanol et 2,06 g (16 mmoles) de 1,4-diazabicyclo_ [3.2.2]nonane, et on chauffe le mélange à 70°C pendant 3 h. On le refroidit à 4°C, on filtre précipité formé et on
- 30 concentre le filtrat sous pression réduite. On purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 90/10/1 de chloroforme, méthanol et ammoniaque.

On obtient 2,3 g de produit sous forme d'huile.

1.3. Bromhydrate de 4-(5-phénylisoxazol-3-yl)-1,4-diaza_bicyclo[3.2.2]nonane 2:1

Dans un ballon de 100 ml on introduit 1,3 g (4,3 mmoles) de 1-phényl-3-(1,4-diazabicyclo[3.2.2]non-4-yl)-3-(méthylthio)_

prop-2-èn-1-one dans 40 ml de toluène et 40 ml d'acide acétique. On ajoute ensuite une solution de 1,2 g (17,2 mmoles) de chlorhydrate d'hydroxylamine et 1,2 g (14,6 mmoles) d'acétate de sodium dans 5 ml d'eau et 10 ml d'éthanol, et on chauffe le mélange au reflux pendant 24 h. On élimine les solvants sous pression réduite et on purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 90/10/1 de chloroforme, méthanol et ammoniaque.

- On obtient 0,45 g de produit sous forme d'huile que l'on met en solution dans 10 ml d'acétone pour ajouter 0,7 ml d'une solution d'acide bromhydrique à 5,7 N dans l'acide acétique. On collecte les cristaux obtenus par filtration; on obtient 0,5 g de produit.
- 15 Point de fusion : 253-255°C.

Exemple 2 (Composé N°4).

Bromhydrate de 4-[5-(3-méthylphényl)isoxazol-3-yl]-1,4-diazabicyclo[3.2.2]nonane 2:1.

20

- 2.1. $1-(3-M\acute{e}thylph\acute{e}nyl)-3,3-bis(m\acute{e}thylthio)prop-2-\acute{e}n-1-one.$ Dans un ballon de 250 ml on introduit 7,2 g (74 mmoles) de tertiobutylate de sodium en suspension dans 40 ml de toluène et 20 ml de $N,N-dim\acute{e}thylformamide$. On refroidit le milieu à
- 4°C pour ajouter lentement un mélange de 5 g (37 mmoles) de 3-méthylacétophénone et 2,2 ml (37 mmoles) de sulfure de carbone. On laisse la température remonter jusqu'à l'ambiante et on agite pendant 15 h.

On refroidit à nouveau à 4°C, on ajoute lentement 4,6 ml (74 mmoles) d'iodométhane et on agite le milieu réactionnel à température ambiante pendant 1 h puis au reflux pendant 2 h. On verse le mélange sur de la glace et on extrait la phase aqueuse avec de l'acétate d'éthyle. On sèche les phases organiques sur sulfate de sodium et on les concentre sous pression réduite.

On obtient 8,9 g de produit sous forme de solide. Point de fusion : 81-82°C.

2.2. 1-(3-Méthylphényl)-3-(méthylsulfinyl)-3-(méthylthio)_prop-2-én-1-one.

Dans un ballon de 250 ml on introduit 8,6 g (36 mmoles) de 1-(3-méthylphényl)-3,3-bis(méthylthio)prop-2-én-1-one en solution dans 100 ml de chloroforme. On refroidit le mélange à 4°C et on ajoute 8,9 g (36 mmoles) d'acide 3-chloroper_ benzoïque par fractions et on agite le mélange à température ambiante pendant 15 h.

On concentre le solvant sous pression réduite et on purifie 10 le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 70/30 jusqu'à 80/20 de cyclohexane et d'acétate d'éthyle.

On obtient 3,8 g de produit sous forme de solide. Point de fusion : 126-127°C.

15

2.3. 1-(3-Méthylphényl)-3-(1,4-diazabicyclo[3.2.2]non-4-yl)-3-(méthylthio)prop-2-én-1-one

Dans un ballon de 100 ml on introduit 2,1 g (8,25 mmoles) de 1-(3-méthylphényl)-3-(méthylsulfinyl)-3-(méthylthio) prop-2-

- 20 én-1-one en solution dans 50 ml d'éthanol et 0,35 g (2,8 mmoles) de 1,4-diazabicyclo[3.2.2]nonane et on chauffe le mélange à 70°C pendant 1,5 h et on le refroidit à 4°C. On sépare le précipité formé par filtration et on concentre le filtrat sous pression réduite. On purifie le résidu par
- chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 90/10/1 de chloroforme, méthanol et ammoniaque. On obtient 0,77 g de produit sous forme d'huile.
- 2.4. Bromhydrate de 4-[5-(3-méthylphényl)isoxazol-3-yl]-1,4-30 diazabicyclo[3.2.2]nonane 2:1.

Dans un ballon de 100 ml on introduit 0,54 g (1,7 mmoles) de 1-(3-méthylphényl)-3-(1,4-diazabicyclo[3.2.2]non-4-yl)-3- (méthylthio)prop-2-én-1-one dans 15 ml de toluène et 15 ml d'acide acétique. On ajoute ensuite une solution de 0,47 g

35 (6,8 mmoles) de chlorhydrate d'hydroxylamine et 0,56 g (6,8 mmoles) d'acétate de sodium dans 5 ml d'eau et 10 ml d'éthanol et on chauffe le mélange au reflux pendant 2 h. On évapore les solvants sous pression réduite et on purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en

éluant avec un mélange 90/10/1 de chloroforme, méthanol et ammoniaque.

On obtient 0,3 g de produit sous forme d'huile que l'on met en solution dans 5 ml d'acétone pour ajouter 0,37 ml d'une 5 solution d'acide bromhydrique à 5,7 N dans l'acide acétique. On collecte les cristaux obtenus par filtration et on obtient 0,35 g de produit.

Point de fusion : 238-241°C.

- 10 <u>Exemple 3</u> (Composé N°3).
 - Bromhydrate de 4-[5-(3-trifluorométhylphényl)isoxazol-3-yl]-1,4-diazabicyclo[3.2.2]nonane 2:1.
- 3.1 1-(3-Trifluorométhylphényl)-3,3-bis(méthylthio)prop-2én-1-one
 On obtient ce composé à partir de 3-trifluorométhylacéto_
 phénone par la méthode décrite dans l'étape 2.1.
 Point de fusion : 88-89°C.
- 25 Point de fusion: 124-125°C.

30

3.3 $1-(3-\text{Trifluorom\'ethylph\'enyl})-3-(1,4-\text{diazabicyclo}[3.2.2]_non-4-yl)-3-(m\'ethylthio)prop-2-\`en-1-one.$

On obtient ce composé partir de 1-(3-trifluorométhylphényl)-3-(méthylsulfinyl)-3-(méthylthio)prop-2-èn-1-one par la

méthode décrite dans l'étape 2.3.

On obtient le composé sous forme d'huile.

3.4. Bromhydrate de 4-[5-(3-trifluorométhylphényl)isoxazol-35 3-yl]-1,4-diazabicyclo[3.2.2]nonane 2:1.

On obtient le composé à partir de 1-(3-trifluorométhyl_phényl)-3-(1,4-diazabicyclo[3.2.2]non-4-yl)-3-(méthylthio)_prop-2-èn-1-one par la méthode décrite dans l'étape 2.4. Point de fusion : 233-234°C.

Exemple 4 (Composé N°5).

Bromhydrate de 4-[5-(3-méthoxyphényl)isoxazol-3-yl]-1,4-diazabicyclo[3.2.2]nonane 1:1.

- 5 4.1 1-(3-Méthoxyphényl)-3,3-bis(méthylthio)prop-2-én-1-one. On obtient ce composé à partir de 3-méthoxyacétophénone par la méthode décrite dans l'étape 2.1.

 Point de fusion : 59-60°C.
- 1-(3-Méthoxyphényl)-3-(méthylsulfinyl)-3-(méthylthio)_prop-2-én-1-one.

On obtient ce composé à partir de 1-(3-méthoxyphényl)-3,3-bis(méthylthio)prop-2-èn-1-one par la méthode décrite dans l'étape 2.2.

- 15 Point de fusion : 119-121°C.
 - 4.3 1-(3-Méthoxyphényl)-3-(1,4-diazabicyclo[3.2.2]non-4-yl)-3-(méthylthio)prop-2-én-1-one.

20 (méthylsulfinyl)-3-(méthylthio)prop-2-èn-1-one par la méthode décrite dans l'étape 2.3. On obtient le produit sous forme d'huile.

On obtient ce composé à partir de 1-(3-méthoxyphényl)-3-

4.4 Bromhydrate de 4-[5-(3-méthoxyphényl)isoxazol-3-yl]-25 1,4-diazabicyclo[3.2.2]nonane 1:1.

On obtient ce composé à partir de 1-(3-méthoxyphényl)-3-(1,4-diazabicyclo[3.2.2]non-4-yl)-3-(méthylthio)prop-2-én-1-one par la méthode décrite dans l'étape 2.4.

Point de fusion : 240-242°C.

30

Exemple 5 (Composé N°6).

4-[5-(2-Bromophényl)isoxazol-3-yl]-1,4-diazabicyclo[3.2.2]_nonane.

35 5.1 1-(2-Bromophényl)-3,3-bis(méthylthio)prop-2-èn-1-one.
On obtient ce composé à partir de 2-bromoacétophénone par la méthode décrite dans l'étape 2.1.
Point de fusion: 135-136°C.

5.2 1-(2-Bromophényl)-3-(méthylsulfinyl)-3-(méthylthio)prop-2-èn-1-one.

On obtient ce composé à partir de 1-(2-bromophényl)-3,3bis(méthylthio)prop-2-én-1-one par la méthode décrite dans 5 l'étape 2.2.

On obtient le produit sous forme de solide amorphe.

- 5.3 1-(2-Bromophényl)-3-(1,4-diazabicyclo[3.2.2]non-4-yl)-3-(méthylthio)prop-2-èn-1-one.
- On obtient ce composé à partir de 1-(2-bromophényl)-3-(méthylsulfinyl)-3-(méthylthio)prop-2-èn-1-one par la méthode décrite dans l'étape 2.3. On obtient le produit sous forme d'huile.
- 5.4 4-[5-(2-Bromophényl)isoxazol-3-yl]-1,4-diazabicyclo_ [3.2.2]nonane.

On obtient ce composé à partir de 1-(2-bromophényl)-3-(1,4-diazabicyclo[3.2.2]non-4-yl)-3-(méthylthio)prop-2-èn-1-one par la méthode décrite dans l'étape 2.4, mais le produit est

20 isolé à l'état de base libre. Point de fusion : 107-108°C.

Exemple 6 (Composé N°7).

Bromhydrate de 4[5-(4-fluorophényl)isoxazol-3-yl]-1,4-

- 25 diazabicyclo[3.2.2] nonane 2:1.
 - 6.1 l-(4-Fluorophényl)-3,3-bis(méthylthio)prop-2-én-1-one On obtient ce composé à partir de 4-fluoroacétophénone par la méthode décrite dans l'étape 2.1.
- 30 Point de fusion: 87-89°C.
 - 6.2 1-(4-Fluorophényl)-3-(méthylsulfinyl)-3-(méthylthio)_prop-2-én-1-one.

On obtient ce composé à partir de 1-(4-fluorophényl)-3,3-35 bis(méthylthio)prop-2-èn-1-one par la méthode décrite dans l'étape 2.2.

Point de fusion : 145-146°C.

6.3 1-(4-Fluorophényl)-3-(1,4-diazabicyclo[3.2.2]non-4-yl)-3-(méthylthio)prop-2-én-1-one.

On obtient ce composé à partir de 1-(4-fluorophényl)-3-(méthylsulfinyl)-3-(méthylthio)prop-2-èn-1-one par la méthode 5 décrite dans l'étape 2.3. On obtient le produit sous forme d'huile.

- 6.4 Bromhydrate de 4-[5-(4-fluorophényl)isoxazol-3-yl]-1,4-diazabicyclo[3.2.2]nonane 2:1.
- On obtient ce composé à partir de 1-(4-fluorophényl)-3-(1,4-diazabicyclo[3.2.2]non-4-yl)-3-(méthylthio)prop-2-èn-1-one par la méthode décrite dans l'étape 2.4.

 Point de fusion: 236-238°C.
- Exemple 7 (Composé N°10).

 Bromhydrate de 4-[5-(4-méthylphényl)isoxazol-3-yl]-1,4-diazabicyclo[3.2.2]nonane 2:1.
- 7.1 1-(4-Méthylphényl)-3,3-bis (méthylthio) prop-2-én-1-one.
 On obtient ce composé à partir de 4-méthylacétophénone par la méthode décrite dans l'étape 2.1.
 Point de fusion: 103-104°C.
- 7.2 1-(4-Méthylphényl)-3-(méthylsulfinyl)-3-(méthylthio)_
 25 prop-2-èn-1-one.

On obtient ce composé à partir de 1-(4-méthylphényl)-3,3bis(méthylthio)prop-2-èn-1-one par la méthode décrite dans l'étape 2.2.

Point de fusion: 170-172°C.

30

7.3 1-(4-Méthylphényl)-3-(1,4-diazabicyclo[3.2.2]non-4-yl)-3-(méthylthio)prop-2-én-1-one.

On obtient ce composé à partir de 1-(4-méthylphényl)-3-(méthylsulfinyl)-3-(méthylthio)prop-2-èn-1-one par la méthode 35 décrite dans l'étape 2.3.

On obtient le produit sous forme d'huile.

7.4 Bromhydrate de 4-[5-(4-méthylphényl)isoxazol-3-yl]-1,4-diazabicyclo[3.2.2]nonane 2:1.

On obtient ce composé à partir de 1-(4-méthylphényl)-3-(1,4-diazabicyclo[3.2.2]non-4-yl)-3-(méthylthio)prop-2-èn-1-one par la méthode décrite dans l'étape 2.4. Point de fusion : 283-289°C.

Le tableau qui suit illustre les structures chimiques et les propriétés physiques de quelques composés selon l'invention.

Tableau

N°	R ₁	R ₂	R ₃	R ₄	R ₅	R_6	Se	1	Pf °C
1	Н	Н	Н	Н	Н	Н	HBr	2:1	253-255
2	Cl	Н	н	Н	н	Н	HBr	1:1	253-254
3	Н	CF ₃	н	Н	Н	Н	HBr	2:1	233-234
4	Н	CH ₃	Н	Н	Н	Н	HBr	2:1	238-241
5	Н	OCH ₃	н	Н	Н	Н	HBr	1:1	240-242
6	Br	Н	Н	Н	Н	Н	_		107-108
7	Н	Н	F	н	н	н	HBr	2:1	236-238
8	СН₃	н	Н	Н	Н	Н	HBr	2:1	227-232
9	н	Н	OCH ₃	Н	Н	Н	HBr	2:1	224-230
10	Н	н	CH ₃	Н	Н	Н	HBr	2:1	283-289
11	Н	OCF ₃	Н	Н	Н	Н	HBr	2:1	210-213
12	OCH ₃	Н	Н	Н	Н	Н	HBr	2:1	201-202
13	Н	Н	C ₆ H ₅	Н	Н	н	HBr	2:1	291-294
14	OCH ₃	Н	Н	н	OCH ₃	н	HBr	2:1	174-175
15	Н	00	H ₂ O	Н	н	Н	HBr	2:1	245-248

<u>Légende</u>

Dans la colonne "Sel", "-" désigne un composé à l'état de base, et "HBr" désigne un bromhydrate ; le rapport molaire acide:base est indiqué en regard.

Les composés de l'invention ont fait l'objet d'essais qui ont mis en évidence leur intérêt comme substances thérapeutiques.

Ainsi ils ont été étudiés quant à leur affinité vis à vis des récepteurs nicotiniques contenant la sous unité α₇ selon les méthodes décrites par Marks et Collins dans Mol. Pharmacol. 1982, 22, 554 et par Marks et coll. dans Mol. Pharmacol. 1986, 30, 427.

On décapite des rats mâles OFA de 150 à 200 g, on prélève

rapidement la totalité du cerveau, on l'homogénéise à l'aide
d'un broyeur Polytron[™] dans 15 volumes d'une solution de
sucrose à 0,32 M à 4°C, puis on le centrifuge à 1000 g
pendant 10 min. On élimine le culot et on centrifuge le
surnageant à 8000 g pendant 20 min à 4 °C. On récupère le

culot et on l'homogénéise à l'aide d'un broyeur Polytron[™]
dans 15 volumes d'eau bidistillée à 4°C, puis on le
centrifuge à 8000 g pendant 20 min. On élimine le culot et on
centrifuge le surnageant et la couche de peau ("buffy coat")
à 40000 g pendant 20 min. On récupère le culot, on le remet
en suspension avec 15 volumes d'eau bidistillée à 4°C et on
le centrifuge encore une fois à 40000 g pendant 20 min avant
de le conserver à -80°C.

Le jour de l'expérience on décongèle lentement le tissu et on 25 le met en suspension dans 5 volumes de tampon. On préincube 150 µl de cette suspension membranaire à 37°C pendant 30 min, à l'obscurité, en présence ou en absence du composé à tester. Puis les membranes sont incubées pendant 60 min à 37°C, à l'obscurité, en présence de 50 μ l de [3H] α -bungarotoxine à 30 1 nM dans un volume final de 250 μ l de tampon HEPES 20 mM. On arrête la réaction par filtration sur des filtres Whatman GF/C™ préalablement traités pendant 3 h avec de la polyéthylènimine à 0,05%. On rince les filtres avec deux fois 5 ml de tampon à 4°C et on mesure la radioactivité retenue 35 sur chaque filtre par scintigraphie liquide. On détermine la liaison non spécifique en présence de lpha-bungarotoxine à 1 μM ; la liaison non spécifique représente environ 60% de la liaison totale récupérée sur le filtre. Pour chaque concentration de composé étudié on détermine le pourcentage

d'inhibition de la liaison spécifique de [3H] α -bungarotoxine, puis on calcule la CI $_{50}$, concentration de composé qui inhibe 50% de la liaison spécifique.

Les CI_{50} des composés de l'invention les plus affins se situent entre 0,02 et 0,5 μ M.

Les composés de la présente invention ont aussi été étudiés quant à leur affinité vis-à-vis des récepteurs nicotiniques contenant la sous unité $\alpha_4\beta_2$ selon les méthodes décrites par 10 Anderson et Arneric dans Eur. J. Pharmacol. 1994, 253, 261 et par Hall et coll. dans Brain Res. 1993, 600, 127. On décapite des rats mâles Sprague Dawley de 150 à 200 g et on prélève rapidement la totalité du cerveau, on 15 l'homogénéise dans 15 volumes d'une solution de sucrose à 0,32 M à 4°C puis on le centrifuge à 1000 g pendant 10 min. On élimine le culot et centrifuge le surnageant à 20000 g pendant 20 min à 4°C. On récupère le culot et on l'homogénéise à l'aide d'un broyeur Polytron™ dans 15 volumes d'eau 20 bidistillée à 4°C, puis on le centrifuge à 8000 g pendant 20 min. On élimine le culot et on centrifuge le surnageant et la couche de peau ("buffy coat") à 40000 g pendant 20 min, on récupère le culot, on le remet en suspension dans 15 ml d'eau bidistillée et on le centrifuge encore une fois à 40000 q avant de le conserver à -80°C. 25

Le jour de l'expérience on décongèle lentement le tissu et on le met en suspension dans 3 volumes de tampon. On fait incuber 150 μl de cette suspension membranaire à 4°C pendant 120 min en présence de 100 μl de [³H]-cytisine à 1 nM dans un volume final de 500 μl de tampon, en présence ou en absence de composé à tester. On arrête la réaction par filtration sur des filtres Whatman GF/B™ préalablement traités avec de la polyéthylènimine, on rince les filtres avec deux fois 5 ml de 135 tampon à 4°C, et on mesure la radioactivité retenue sur le filtre par scintigraphie liquide. On détermine la liaison non spécifique en présence de (-)-nicotine à 10 μM; la liaison non spécifique représente 75 à 85% de la liaison totale récupérée sur le filtre. Pour chaque concentration de composé

étudié on détermine le pourcentage d'inhibition de la liaison spécifique de $[^3H]$ -cytisine, puis on calcule la CI_{50} , concentration de composé qui inhibe 50% de la liaison spécifique.

5

Les CI_{50} des composés de l'invention sont de l'ordre de 10 μM .

Les résultats qui précèdent montrent que les composés de l'invention sont des ligands sélectifs pour les sous-unités α_7 par rapport aux sous-unités $\alpha_4\beta_2$ du récepteur nicotinique.

Les résultats des divers essais suggèrent l'utilisation des composés dans le traitement ou la prévention des désordres liés à un dysfonctionnement des récepteurs nicotiniques, notamment au niveau du système nerveux central. Ces désordres comprennent les altérations cognitives, plus spécifiquement mnésiques, mais également attentionnelles, liées à la maladie d'Alzheimer, au vieillissement

- 20 pathologique (Age Associated Memory Impairment, AAMI), au syndrome Parkinsonien, à la trisomie 21 (Down's syndrome), au syndrome alcoolique de Korsakoff, aux démences vasculaires (multi-infarct dementia, MDI).
- Les composés de l'invention pourraient également être utiles dans le traitement des troubles moteurs observés dans la maladie de Parkinson ou d'autres maladies neurologiques telles que la chorée de Huntington, le syndrome de Tourette, la dyskinésie tardive et l'hyperkinésie.
- Les composés de l'invention peuvent également constituer un traitement curatif ou symptomatique des accidents vasculaires cérébraux et des épisodes hypoxiques cérébraux. Ils peuvent être utilisés dans les cas de pathologies psychiatriques : schizophrénie, dépression, anxiété, attaques de panique, comportements compulsifs et obsessionnels.
- Ils peuvent prévenir les symptomes dus au sevrage au tabac, à l'alcool, aux différentes substances induisant une dépendance, telles que cocaïne, LSD, cannabis, benzodiazépines.

C'est pourquoi la présente invention a également pour objet

des compositions pharmaceutiques contenant une dose efficace d'au moins un composé selon l'invention, à l'état de base ou de sel ou de solvat pharmaceutiquement acceptable, et en mélange, le cas échéant, avec des excipients convenables.

5

Lesdits excipients sont choisis selon la forme pharmaceutique et le mode d'administration souhaité.

Les compositions pharmaceutiques selon l'invention peuvent ainsi être destinées à l'administration orale, sublinguale, sous-cutanée, intramusculaire, intraveineuse, topique, intratrachéale, intranasale, transdermique, rectale, intraocculaire.

- Les formes unitaires d'administration peuvent être, par exemple, des comprimés, des gélules, des granules, des poudres, des solutions ou suspensions orales ou injectables, des timbres transdermiques ("patch"), des suppositoires. Pour l'administration topique on peut envisager des pommades,
- 20 lotions et collyres.

 Lesdites formes unitaires sont dosées pour permettre une administration journalière de 0,01 à 20 mg de principe actif par kg de poids corporel, selon la forme galénique.
- Pour préparer des comprimés on ajoute au principe actif, micronisé ou non, un véhicule pharmaceutique qui peut être composé de diluants, comme par exemple le lactose, la cellulose microcristalline, l'amidon, et des adjuvants de formulation comme des liants, (polyvinylpyrrolidone, hydroxy_
- propylméthylcellulose, etc), des agents d'écoulement comme la silice, des lubrifiants comme le stéarate de magnésium, l'acide stéarique, le tribehenate de glycerol, le stéaryl_fumarate de sodium. Des agents mouillants ou tensioactifs tels que le laurylsulfate de sodium peuvent aussi être

35 ajoutés.

Les techniques de réalisation peuvent être la compression directe, la granulation sèche, la granulation humide ou la fusion à chaud.

Les comprimés peuvent être nus, dragéifiés, par exemple par

du saccharose, ou enrobés avec divers polymères ou autres matières appropriées. Il peuvent être conçus pour permettre une libération rapide, retardée ou prolongée du principe actif grâce à des matrices polymères ou à des polymères spécifiques utilisés dans l'enrobage.

Pour préparer des gélules on mélange le principe actif avec des véhicules pharmaceutiques secs (simple mélange, granulation sèche ou humide, ou fusion à chaud), liquides ou semi-solides.

Les gélules peuvent être dures ou molles, pelliculées ou non, de manière à avoir une activité rapide, prolongée ou retardée (par exemple pour une forme entérique).

15 Une composition sous forme de sirop ou d'élixir ou pour l'administration sous forme de gouttes peut contenir le principe actif conjointement à un édulcorant, de préférence acalorique, du méthylparaben ou du propylparaben comme antiseptique, un agent de sapidité et un colorant.

20

10

Les poudres et granules dispersibles dans de l'eau peuvent contenir le principe actif en mélange avec des agents de dispersion ou des agents mouillants, ou des agents dispersants comme la polyvinylpyrrolidone, de mêmes qu'avec des édulcorants et des agents correcteurs de goût.

Pour l'administration rectale, on recourt à des suppositoires préparés avec des liants fondant à la température rectale, par exemple du beurre de cacao ou des polyéthylèneglycols.

30

butylèneglycol.

Pour une administration parentérale, on utilise des suspensions aqueuses, des solutions salines isotoniques ou des solutions stériles injectables contenant des agents de dispersion et/ou des mouillants pharmacologiquement 35 compatibles, par exemple le propylèneglycol ou le

Le principe actif peut être formulé également sous forme de microcapsules, éventuellement avec un ou plusieurs supports

ou additifs, ou bien avec une matrice polymère ou avec une cyclodextrine (timbres transdermiques, formes à libération prolongée).

- 5 Les compositions topiques selon l'invention comprennent un milieu compatible avec la peau. Elles peuvent se présenter notamment sous forme de solutions aqueuses, alcooliques ou hydroalcooliques, de gels, d'émulsions eau-dans-huile ou huile-dans-eau ayant l'aspect d'une crème ou d'un gel, de 10 microémulsions, d'aérosols, ou encore sous forme de dispersions vésiculaires contenant des lipides ioniques et/ou non ioniques. Ces formes galéniques sont préparées selon les méthodes usuelles des domaines considérés.
- 15 Enfin, les compositions pharmaceutiques selon l'invention peuvent contenir, à côté d'un composé de formule générale (I), d'autres principes actifs qui peuvent être utiles dans le traitement des troubles et maladies indiqués ci-dessus.

Revendications.

1. Composé répondant à la formule générale (I)

- dans laquelle R_1 , R_2 , R_3 , R_4 et R_5 représentent chacun, indépendamment les uns des autres, un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un groupe nitro, amino, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, hydroxy, (C_1-C_6) alkyle, (C_1-C_6) alcoxy ou phényle, deux de ces substituants en positions adjacentes
- pouvant également représenter ensemble un groupe méthylènedioxy, et

 Re représente un atome d'hydrogène ou un groupe (C-C) a

 R_6 représente un atome d'hydrogène ou un groupe (C_1-C_6) alkyle, à l'état de base ou de sel d'addition à un acide.

20 2. Procédé de préparation d'un composé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'on fait réagir le 1,4-diazabicyclo-[3.2.2]nonane avec un composé de formule générale (IIIa) ou (IIIb)

25
$$H_3C$$
 R_1 R_2 H_3C R_4 R_5 R_5 R_4 R_5 R_5

dans lesquelles R_1 , R_2 , R_3 , R_4 , R_5 et R_6 sont tels que définis dans la revendication 1, puis on cyclise le composé de formule générale (IV)

formule générale (IV)
$$H_3C$$

$$R_1$$

$$R_2$$

$$R_6$$

$$R_6$$

$$R_4$$
 (IV)

ainsi obtenu obtenu, avec de l'hydroxylamine.

5

- 3. Médicament caractérisé en ce qu'il consiste en un composé selon la revendication 1.
- 4. Composition pharmaceutique, caractérisée en ce qu'elle contient un composé selon la revendication 1, associé à un excipient.



NATIONAL DE LA PROPRIETE

INDUSTRIELLE



RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE N° d'enregistrement national

2809731

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche FA 587647 FR 0006977

DOCL	JMENTS CONSIDÉRÉS COMM	Revendication(s)	Classement attribué à l'invention par l'INPi	
atégorie	Citation du document avec indication, en c des parties pertinentes	as de besoin,		
A	US 5 478 939 A (TRYBULSKI 26 décembre 1995 (1995-12 * abrégé; revendication 1	-26)	1,3	C07D487/18 A61K31/511 A61P25/00
4	EP 0 307 140 A (MERCK SHA 15 mars 1989 (1989-03-15) * revendications 1,9 *	RP & DOHME)	1,3	
				DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHÉS (Int.CL.7) CO7D A61K A61P
				-
	Da	de d'achèvement de la recherche		Examinateur
		29 janvier 2001	A1 f	aro Faus, I
X : pai Y : pai aut A : arr O : div	CATÉGORIE DES DOCUMENTS CITÉS rticulièrement pertinent à lui seul rticulièrement pertinent en combinaison avec un re document de la même catégorie re-plan technologique rulgation non-écrite cument intercalaire	E : document de b à la date de dé de dépôt ou qu D : cité dans la de L : cité pour d'aut	pôt et qui n'a été p l'à une date postér mande es raisons	l'une date antérieure publié qu'à cette date

42 00 (D04C+

1

THIS PAGE BLANK (USPTO)